

Nytox vet 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment in pouch

Godkänd

- Tricaine mesilate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cereka vet 1000 mg/g pulver til behandlingsoppløsning til fisk

Nytox vet 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment in pouch

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Akvariefisk

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Badning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till lösning för behandling av fisk

Karenstid per administreringsväg:

Badning:

-

Akvariefisk

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

-

Fish (for reproduction)

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

23/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Elara Pharmaservices Europe Limited

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

19-13226

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/12/2020

Referensmedlemsstat:

Norge

Procedurnummer:

NO/V/0015/002

Berörda medlemsstater:

Storbritannien (Nordirland)

Generic of:

[600000044654](#)

[600000044677](#)

[600000044678](#)

600000044680

600000044664

600000044655

600000044681

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.